PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

AT

(11)Publication number:

02-000765

(43)Date of publication of application: 05.01.1990

(51)Int.CI.

C07C281/16 A61K 31/155 A61K 31/165 A61K 31/33 A61K 31/44 A61K 31/44 C07D213/76 C07D521/00

(21)Application number: 01-006249

(71)Applicant: ONO PHARMACEUT CO LTD

(22)Date of filing:

13.01.1989

(72)Inventor: OUCHIDA SHUICHI

TODA MASANORI

MIYAMOTO TSUMORU

(30)Priority

Priority number: 63 5721

Priority date: 16.01.1988

Priority country: JP

(54) AMINOGUANIDINE DERIVATIVE AND MAILLARD REACTION INHIBITOR CONTAINING THE SAME DERIVATIVE AS ACTIVE COMPONENT

(57)Abstract:

NEW MATERIAL:The compound of formula I (R1a is halogen, 1–4C alkyl, alkoxy, etc.; Xa is single bond, 1–4C alkylene or 2–4C alkenylene; R2a is H, 1–4C alkyl, etc.) and its acid addition salt. EXAMPLE: 1–Anilinoguanidine sulfate.

USE: A Maillard reaction inhibitor.

PREPARATION: The compound of formula I can be produced by reacting a compound of formula II with a salt of a compound of formula III (Ra is 1–4C alkyl) in water at room temperature to 80° C. The compound of formula I has low toxicity and can be safely used. It is especially useful as a remedy and/or preventive R for diseases caused by Maillard reaction of human.

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-765

⑤Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

每公開 平成2年(1990)1月5日

C 07 C 281/16

AED

6761-4H

審査請求 未請求 請求項の数 7 (全11頁)

の発明の名称

アミノグアニジン誘導体およびそれらを有効成分として含有するメ イラード反応阻害剤

> 頭 平1-6249 印持

願 平1(1989)1月13日 @出

優先権主張

図昭63(1988)1月16日図日本(JP)③特願 昭63-5721

大 内 田 @発 明 者

大阪府三島郡島本町桜井3-1-1 小野薬品工業株式会 修一 **社水無瀬研究所内**

@発 老 則

大阪府三島郡島本町桜井3-1-1 小野薬品工業株式会

大阪府大阪市東区道修町2丁目14番地

社水無瀬研究所内

小野薬品工業株式会社 の出 頭 人

弁理士 大家 邦久 四代 理 人

最終頁に続く

1. 発明の名称

アミノグアニジン誘導体およびそれらを有効 成分として含有するメイラード反応阻害剤

2. 特許請求の範囲

1)一般式

$$\begin{array}{c|c}
R^{1a} - X_a \\
 \hline
R^{2a} & N - NH & NH_2 \\
 \hline
NH & NH_2 \\
 \hline
NH & NH_2
\end{array}$$

(式中、R 1a はハロゲン原子、炭素数1~4個の アルキル基あるいはアルコキシ基、ニトロ基、 フェノキシ基、アミノ基、水酸基、または炭素数 2~4個のアシルアミノ基1個から3個で間換さ れているかあるいは置換されていない炭素環また は海素原を表わし、

Xaは単結合、炭素数1~4個のアルキレンまた は炭素数2~4個のアルケニレンを表わし、

R^{1a}とX。が一緒になって炭素数1~4個のアル キル基を表わし、

R^{2a}は水素原子、炭素数1~4個のアルキル基ま たはハロゲン原子、炭素数1~4個のアルキル 基あるいはアルコキシ基、水酸基またはニトロ 以上のよりは
以上のより
以上のより
のより
<p されていないフェニル基を表わす。

ただし、一Xa -R ^{1a}で示される基が、3-二ト ロフェニル基、4-ニトロフェニル基、3-クロ ロー4ーメトキシフェニル基、2ーメトキシー 5-クロロフェニル基、2.4-ジメチルフェニ ル 単、2、3 - ジメチルフェニル 基、3、4 - ジ メチルフェニル基、2.6-ジメチルフェニル基、 2-メチルー6-クロロフェニル基、2-メチ ルー3-クロロフェニル基、2-メチルー4-ク ロロフェニル基、3-クロロー4-メチルフェニ ル基、2-メチル-5-クロロフェニル基、4·-メチルチオフェニル昼、2-メトキシ-4-クロ ロー5ーメチルフェニル基、2ートリフルオロメ

チルフェニル基および3-トリフルオロメチル フェニル基を表わし、かつR^{2a}が水素原子を表わ す化合物を除く。)

で示される化合物、またはそれらの酸付加塩。

- 2) Xa が単結合である請求項1記載の化合 物。
- 3) R ^{1a}中の炭素環がベンゼン環またはナフタ レン環である請求項2記載の化合物。
- A) R^{1a}が塩素原子、フッ素原子、メチル基、 メトキシ基またはニトロ基で置換されているか、 または無置換の炭素環または複素環である請求 項1記載の化合物。
- 5) R^{2a}が水素原子、メチル基またはフェニル 基である請求項1記載の化合物。
 - 6) 化合物が、

1-アニリノグアニジン、

- 1-(2-クロロアニリノ)グアニジン、
- 1-(4-クロロアニリノ) グアニジン、
- 1-(4-フルオロアニリノ)グアニジン、
- 1-(4-メトキシアニリノ)グアニジン、

1-(1-ナフチルアミノ)グアニジン、

1-(N, N-ジフェニルアミノ) グアニジン、 1-(N-メチル-N-フェニルアミノ)グア ニジン、

1-(4-メチルアニリノ)グアニジンまたは 1-(2-ニトロアニリノ) グアニジン である請求項3記載の化合物。

7)一般式

$$R^{2b} \longrightarrow N-NH \qquad NH_2 \qquad (IB)$$

(式中、R 1b はハロゲン原子、炭素数1~4個の アルキル基あるいはアルコキシ基、ニトロ基、 フェノキシ基、アミノ基、水酸基、または炭素数 2~4個のアシルアミノ基1個から3個で置換さ れているかあるいは置換されていない炭素環また は複素環を表わし、

Xh は単結合、炭素数1~4個のアルキレンまた は炭素数2~4個のアルケニレンを表わし、

R^{1b}とX_bが一緒になって炭素数1~4個のアル キル基を表わし、

 R^{2b} は水素原子、炭素数1~4個のアルキル基ま たはハロゲン原子、炭素数1~4個のアルキル基 あるいはアルコキジ基、水酸基またはニトロ基1 個から3個で置換されているかあるいは置換され ていないフェニル基を表わす。)

で示される化合物またはそれらの酸付加塩を有効 成分として含有するメイラード反応阻害剤。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は医薬として有用なアミノグアニジン誘 導体およびそれらを含有する医薬品に関する。

さらに詳しくは、本発明は

1) 一般式

$$\begin{array}{c|c}
R^{1a} - X_{a} \\
R^{2a} \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N - NH \\
NH \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
NH_{2} \\
NH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(\text{ [A)} \\
\end{array}$$

(式中、すべての記号は後記と同じ意味を表わ す。)で示される化合物、および

2) (IA) で示される化合物を含む、一般式

・・・ (式中、すべての記号は後記と同じ意味を表わ す。)で示される化合物を有効成分として含有す るメイラード反応阻害剤に関する。

[発明の背景]

1912年、メイラード (Haillard) は、アミノ酸 と遠元期の混合溶液を加熱すると褐色に着色する 現象に注目して報告した [Haillard, L.C., Compt. Rend. Soc. Biol., 72,599(1912)]。そしてこの反 応が生体内でも起こりうることを示唆した。

1968年に至り、ラーバー (Rahbar) はヘモグロ ピンの小成分であるllbAIc が糖尿病患者において 増加することを報告した「Rahbar. S., Clin. Chin.

Acta., 22, 296(1968)]。さらにこのHbAIc の化学 構造はβ鎖N末端パリンにグルコースがアマドリ (Amadori)転位した型で結合していること [Koenig, R. J., Blobstein, S. H., & Cerami, A., J. Biol. Chem., 252, 2992(1977)]、及びこの反応は非酵素 的(nonenzymatic)に起こること [Stevens, V. J., Vlassara, H., Abati, A., & Cerami, A., J. Biol. Chem., 252, 2998(1977)]などが明らかにされたこ とによってメイラード反応が生体内で起こってい ることが確認された。

メイラード反応は、その初期段階としてまず返元期とタンパク質のアミノ基がグリコシレーション(glycosylation)を起こし、アマドリ転位生成物を形成することに始まる。これがさらに進行すると架橋重合した化合物[進行したグリコシル化生成物(AGEと略記する。)という。]の溶解度が低下し、プロテアーゼの作用を受けにくなり、やがて螢光が発生し、褐色に着色してくる。

AGE生成のメカニズムは種々提唱されているが、例えばブラウンリー(Brownlee)らによると以

正常マウスの2.7 倍のグリコシル化が起こっており[Honnier, V. H. et al., the Haillard Reaction in Foods and Nutrition, ACS Symposium Series, 215, 432, Am. Chem. Soc., Washington, D. C. (1983)]、また血清アルプミンでも糖尿病患者においてはグリコシル化が亢進している [Guthrow, C. E. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U. S., 76, 4258 (1979)]。さらにグリコシル化した血清タンパク質をマウスに繰り返し12週間にわたって静注すると典型的な糖尿病性腎臓障害が現われること[Honnier, V. H. et al., Clin. Endocrinol. Hetab., 11, 431 (1982)]が判明している。

眼球レンズのクリスタリンは、いったん生合成されると全く代謝回転しない特殊なタンパク質である。このクリスタリンにおいてグリコシル化が起こると、立体構造に変化が生じ、分子内SH墓に酵素が関与してS-S結合が形成され高分子化することが認められた。ラットの糖尿病性白内障の場合、グルコースとの結合は正常の10倍にも達し、分子内S-S結合も増加する(Honnier、

下の通りである{Brownlee, H. et al., Science, 232,1629(1986)}。

メイラード反応は健常人においても見られる現象であるが、血糖値が上昇する糖尿病患者や、代謝回転の遅いタンパク質部位において顕著に見られる。例えば、ヘモグロビンでは糖尿病マウスは

V. H. & Cerami, A. Clin, Endocrinol. Hetab, <u>11</u>, 431 (1982)]

クリスタリンのグリコシル化に伴って重合、不溶性化、螢光発生と黄色〜褐色の着色が起こっており、このような変化は加齢によるレンズの変化とよく符合している。[Chiou, S. H., Chylack, L. T., Jr., Tung, H. II., & Bunn, F., J. Biol. Chem. 256, 5176(1981)]。

粘合組織に存在するコラーゲン、エラスチンはリジンとヒドロキシリジンに富むタンパク質であり、また代謝回転も遅く、腎糸球体基底膜、皮膚、腱などでグルコースとの結合物の存在が見いだされており[Honnier, V. H., Stevens, V. J., & Cerami, A., Haillard Reactions in food, Prog. food Nutr. Sci. 5. 315, Pergamon Press, London]、血管壁の硬化にも関連があると考えられている[Rosenburg, H., Hodrak, J. B., Hassing, J. H., Al-Turk, H. A., & Stohs, S. J., Biochem. Biophys. Res. Commun, 91, 498 (1979)]。

また糖尿病性神経疾患の原因として、神経ミエ

リンタンパク質の非酵素的グリコシル化が考えら _れる[Honnier, V. H. et al., Clin. Endocrinol. Hetab. 11, 431(1982)]。

このように、メイラード反応は糖尿病の種々の 合併症だけでなく、加齢(老化)に伴う種々の疾 思にも関与しているものと考えられている。

「従来の技術]

以上のような背景のもとに、最近メイラード反応を阻容する物質の検索が行なわれている。例えば、アラウンリーらはアミノグラニジートンでを関止すること、さらにアミノグラニジの保険のかけると動脈壁におけるA 仕りまりをはいるとを示した[8rownlee, H. et al. Science, 232, 1629(1986)]。そしてその作用とないないではというのアミノは(グアニジンのアミノは(グアニジンのアミノは(グアニジンのアミレスが中の活性カルボニとを対領し、アマドリ転位生成物がさらに架橋

アルキルチオまたはハロアルキルを表わし、R_{2c} およびR_{3c}は同じか異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン、水酸基、アルキル、アルコキシのいずれかを表わし、R_{4c}およびR_{5c}は同じか異なっていてもよく、水素原子、炭素数3個以上のアルキルのいずれかを表わす。〕

されることを阻止するためであるとしている。

さらに特別昭62-142114 号明細書では、アマドリ転位生成物中の活性カルボニル基と反応しうる活性窒素含有基(グアニジノ基に結合したアミノ基)を有する化合物からなる二次グリコシル化最終産物の生成を抑制する組成物が示唆されており、具体的にはアミノグアニジン、αーヒドラジノヒスチジンおよびリジンが開示されている。

また、最近、特開昭62-249908^V号明細貫では、 コラーゲンの架橋形成を抑制する組成物として具 体的に尿素、グアニジン及びその塩が開示された。

また、本発明化合物と構造が同じか、あるいは 本発明化合物に構造的に類似する化合物としては、 英国特許1259568 号明細雲に一般式

$$\begin{array}{c|c}
R_{1c} & & & \\
R_{2c} & & & \\
R_{3c} & & & \\
\end{array}$$
NH-NH-C $\begin{array}{c}
N-R_{4c} \\
NH-R_{5c}
\end{array}$ (C)

【式中、R_{1c}はニトロ基、アルキル、アルコキシ、

ノ) グアニジン、(2ートリフルオロメチルアニリノ)グアニジン、(3ートリフルオロメチルアニリノ)グアニジン、(4ーニトロアニリノ)グアニジン、(4ーメチルチオアニリノ)グアニジンが具体的に記載されている。

[発明の開示]

本発明は、

1) 一般式

$$R^{1a}-X_{a}$$

$$N-NH$$

$$NH$$

$$NH$$

$$(IA)$$

(式中、R^{1a}はハロゲン原子、炭素数1~4個のアルキル基あるいはアルコキシ基、ニトロ基、フェノキシ基、アミノ基、水酸基、または炭素数2~4個のアシルアミノ基1個から3個で置換されているかあるいは資換されていない炭素環または投系環を表わし、

X_a は単粘合、炭素数 1 ~ 4 個のアルキレンまた は炭素数 2 ~ 4 個のアルケニレンを表わし、

 R^{1a} と X_a が一緒になって炭素数 $1\sim4$ 個のアルキル料を表わし、

R^{2a}は水素原子、炭素数1~4個のアルキル基またはハロゲン原子、炭素数1~4個のアルキル 基あるいはアルコキシ基、水酸基またはニトロ 基1個から3個で置換されているかあるいは置換 されていないフェニル基を表わす。

ただし、一X_a - R^{1a}で示される基か、3-二トロフェニル基、4-ニトロフェニル基、3-クロロー4-メトキシフェニル基、2-メトキシー5-クロロフェニル基、2,4-ジメチルフェニル基、2,3-ジメチルフェニル基、3,4-ジメチルフェニル基、2,6-ジメチルフェニル基、2-メチル-6-クロロフェニル基、2-メチルー3-クロロフェニル基、3-クロロー4-メチルフェニル基、2-メチルー5-クロロフェニル基、2-メチルフェニル基、2-メチルフェニル基、2-メチルフェニル基、2-メチルフェニル基、

R 1b と X_b が一緒になって炭素数 $1 \sim 4$ 個のアルキル基を表わし、

R^{2b}は水素原子、炭素数1~4個のアルキル基またはハロゲン原子、炭素数1~4個のアルキル基あるいはアルコキシ基、水酸基またはニトロ基1個から3個で置換されているかあるいは置換されていないフェニル基を表わす。)

で示される化合物またはそれらの酸付加塩を有効 成分として含有するメイラード反応阻害剤に関す。 る。

[先行技術との比較]

アミノグアニジンは活性窒素合有基(グアニジノとは活性窒素合有基(グアニジノとは活性窒素合有を位生のなり、 かアマドリ転位生の物イラード反応を阻害すると考えられていた。 このよく マラード反応阻害活性を有するということは分 イラード反応阻害活性を有するということに合物の一部は、一般式(C)で示される化合物と構造が

2 - トリフルオロメチルフェニル基、3 - トリフルオロメチルフェニル基および4 - メチルチオフェニル基を表わし、かつR^{2a}が水素原子を表わす化合物を除く。)

で示される化合物、またはそれらの酸付加塩、及び

2) (IA) で示される化合物を含む、一般式

$$\begin{array}{c}
R^{10} - X_b \\
 & \\
R^{2b} \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N - NH \\
NH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
NH_2 \\
NH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(IB)
\end{array}$$

(式中、R 1b はハロゲン原子、炭素数1~4個のアルキル基あるいはアルコキシ基、ニトロ基、フェノキシ基、アミノ基、水酸器、または炭素数2~4個のアシルアミノ基1個から3個で置換されているかあるいは置換されていない炭素環または複素環を表わし、

Xb は単結合、炭素数1~4個のアルキレンまた は炭素数2~4個のアルケニレンを表わし、

同一である。しかしながら一般式(C)で示される化合物は降圧剤として有用である質問示されており、したがってこれらの薬効および用途から本発明化合物がメイラード反応阻害活性を有するということは全く予測できないことである。

本発明においては、特に指示しない限り異性体はこれをすべて包含する。例えば、アルキル基、アルキレン基およびアルケニレン基には直鎖のもの、分枝鎖のものが含まれ、アルケニレン基中の二重結合は、E、 Z および E Z 混合物であるものを含む。また、分枝類のアルキル基が存在する場合等の不斉炭素原子の存在により生ずる異性体も含まれる。

一般式(1A)および(1B)中、 R^{1a} 、 R^{1b} 、 R^{2a} および R^{2b} 中の超換基が表わすハロゲン原子とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子およびョウ素原子であり、 R^{1a} および R^{1b} 中の置換基が表わす決素数 $2\sim 4$ 個のアシルアミノ基とは、アセトアミド、プロピオンアミド、ブチルアミド基およびこれらの異性体基であり、いずれの基でも好

ましい。

一般式(IA)および(IB)中、R^{1a}およびR^{1b}中の炭素環とは、一部あるいは全部が飽和していてもよい、単環、二環もしくは三環の炭素数15個以下の芳香族環をいう。

ン、フェナントリジン、キサンテン、フェナジン、 フェノチアジン環およびこれらの一部または全部 が飽和している環が挙げられる。

 R^{2a} および R^{2b} 中の置換基は水酸基およびニトロ基でも好ましく、 R^{2a} および R^{2b} は水素原子および無置換のフェニル基でも好ましく、特に好ましい R^{2a} および R^{2b} は水素原子、メチル基及びフェニル基である。

一般式(IA)および(IB)中、X_a および、X_b が表わす炭素数 1~4個のアルキレン基とは、メチレン、エチレン、トリメチレン、テトリメチレン基およびそれらの異性体基であり、炭素数 2~4個のアルケニレン基とは、ピニレン、プロペニレン、プテニレン基およびそれらの異性体基であり、特に好ましい X_a および X_b は単結合である。

一般式(IA)および(IB)で示される化合物は、所望により公知の方法で酸付加塩に変換される。酸付加塩は非毒性かつ水溶性であることが好ましい。函当な酸付加塩としては、例えば塩酸

これらの環としては、例えばペンゼン、ナフタレン、インデン、アズレン、フルオレン、フェナントレン、アントラセン、アセナフチレン、ビフェニレン環およびこれらの一部または全部が飽和している環が挙げられるが、特に好ましくはペンゼンおよびナフタレン環である。

一般式(IA)および(IB)中、R^{1a}および R^{1b}中の複素環とは、一部あるいは全部が飽和していてもよい単環、二環もしくは三環の炭素およ び異項原子数15個以下の複素環をいう。

これらの頃としては、例えば、フラン、チオフェン、ピロール、オキリゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、イミダゾール、ピラゾール、フラザン、ピラン、ピリジン、ピリダジン、ピリミジン、ピラジン、インドール、イソインドール、ベンゾフラン、ベンゾチオフェン、インドリジン、クロメン、キノリン、イソキノリン、キノリジン、プリン、オナゾリン、シンノリン、キノキサリン、フタラジン、プテリジン、カルバゾール、アクリジ

[本発明化合物の製造方法]

一般式(IA)の化合物は、下記の方法で製造・することができるが、英国特許1259568 号明細盘に記載されている方法によっても製造することができる。

一般式(IA)の化合物は、一般式

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わ

す。)で示される化合物と、一般式

$$R^3 - S \longrightarrow NH_2$$

(式中、R³ は炭素数1~4個のアルキル基を表わす。)

で示される化合物の塩とを水中で室温から80℃で 反応させることにより製造することができる。

一般式(IB)の化合物も一般式(IA)の化合物と同様の方法によって、製造することができる。

[出発物質]

本発明における一般式 (II) および (II) で示される原料化合物および各試薬はすべてそれ自身 公知であるか、または公知の方法により製造する ことができる。

反応生成物は、通常の精製手段、例えば常圧下または減圧下における蒸溜、シリカゲルまたはケイ酸マグネシウムを用いた高速液体クロマトグラフィ、薄層クロマトグラフィ、あるいは、カラム

100 呵/ 配ウシ血清アルブミン、200mH グルコース、6 mH試験薬剤を p H 7.38の 0.5 Hリン酸塩 級衝液に溶解し、37℃で1週間培養した。

培養後、培養液を同リン酸塩緩衝液にて100倍 希釈し、励起波長360 nm、螢光波長450 nmで螢光 測定した。

阻害率(%)は以下の式により算出した。

阻害率(*) =
$$\begin{bmatrix} \Delta I - \{ \Delta I_4 - (\Delta I_1 + \ldots \Delta I_2 + \Delta I_3 \} \} \end{bmatrix} / (\Delta I)$$

△ [1 : 本発明化合物の螢光、

 ΔI_2 : (本発明化合物 + グルコース)の螢光、

△ Ⅰ₃ : (本発明化合物+牛血清アルプミン)の

螢光、

Δ I₄ : (本発明化合物 + 牛血清アルアミン+グ ルコース)の蛍光、

△ [: (牛血清アルプミン+グルコース)の螢光。

(2) 結果

結果を表しに示す。

クロマトグラフィまたは洗浄、再結晶等の方法により精製することができる。精製は各反応ごとに行なってもよいし、いくつかの反応終了後行なってもよい。

[幼 果]

一般式(IA)および(IB)で示される本発明化合物、およびその酸付加塩は、メイラード反応を阻害するので、種々の糖尿病合併症、例えば冠動脈性心疾患、末梢循環障害、脳血管障害、態尿病性神経症、腎症、動脈硬化、関節硬化症、自内障および網膜症、また老化によりひき起こされる疾患、例えばアテローム性動脈硬化症、老人性白内障および癌の治療および/または予防に有用である。

本発明化合物のメイラード反応阻害作用は以下 に述べるスクリーニング系により確認された。

(1) 実験方法

試験管内におけるメイラード反応を抑制する本 発明薬剤の効果を測定するため、以下の条件で反 応を行なった。

実 脆 崩	-X _a -R ^{1a} または	R2azr	179	8 B	配套%
基 写	- X b - R 1b	⊈R ^{2b}	15	a #	(6mM)
1		н	磷酸塩	1 - アニリノグアニジン スルフェート	79
1 (a)	Cà TO	Н	英級塩	1 - (2 - クロロアニリノ) グアニジンスルフェート	7 9
1 (b)		н	硫酸塩	1 - (4 - クロロアニリノ) グアニジンスルフェート	100
1 (¢)		н	級数項	1 - (4 - フルオロアニリノ) グアニジンスルフェート	100
1 (d)	− ОСН3	н	領敵場	1 - (4 -メトキシアニリノ) グアニジンスルフェート	100
1 (h)	-{○}- сн³	н	強酸塩	1 - (4 - メチルアニリノ) グアニジンスルフェート	8 3
1 (j)	NO ₂	н	英酸塩	1 - (3 - ニトロアニリノ) グアニジンスルフェート	9 4

本発明化合物の毒性は充分に低いものであり、 医薬品として十分安全に使用でき、特にヒトにお けるメイラード反応に起因する疾患の治療およ び/または予防に有用であることが確認された。 【投与攝】

し、また範囲を越えて必要な場合もある。

本発明による経口投与のための固体組成物とし ては、錠剤、ピル、散剤、顆粒錠剤等が含まれる。 このような固体組成物においては、ひとつまたは それ以上の活性物質が、少なくともひとつの不活 性な希釈剤、例えばヒドロキシプロピルセルロー ス、微結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピ ロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウムと 混合される。組成物は、常法に従って、不活性な 希釈剤以外の添加剤、例えばステアリン酸マグネ シウムのような潤滑剤、繊維素グリコール酸カル シウムのような崩壊剤、グルタミン酸またはアス パラギン酸のような溶解補助剤を含有していても よい。錠剤または丸剤は必要により白糖、ゼラチ ン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシ プロピルメチルセルロースフタレートなどの胃溶 性あるいは腸溶性物質のフィルムで被膜してもよ いし、また2以上の層で被膜してもよい。さらに ゼラチンのような吸収されうる物質のカプセルも 包含される。

経口投与のための液体組成物は、変剤的に許容される乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含み、一般的に用いられる不活性な希釈剤、例えば精製水、エタノールを含む。この組成物は不活性な希釈剤以外に湿潤剤、懸濁剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。

経口投与のためのその他の組成物としては、 ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、それ自 体公知の方法により処方されるスプレー剤が重な れる。この組成物は不活性な希釈剤以外に亜硫酸 水素ナトリウムのような安定剤と等張性を与える ような緩衝剤、例えば塩化ナトリウム、クエン酸 ナトリウムあるいはクエン酸を含有してもよい。 スプレー剤の製造方法は、例えば米国特許 2868691 烏及び間第3095355 号明細盘に詳しく記 報されている。

本発明による非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性または非水性の溶液剤、懸濁剤、乳濁剤を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤として

本発明化合物およびその製造方法を以下の実施 例により詳述するが、もちろんこれにより本発明 が限定されるものではない。

TしCによる分離の箇所に記載されているカッコ内の溶媒は、使用した展開溶媒を示し、割合は体積比を表わす。また、「RはKBr錠剤法で測定している。

実施例 1

ヿーアニリノグアニジンスルフェート

Sーメチルイソチオウレア硫酸塩(2.0 g)の水溶液(10㎡)にフェニルヒドラジン(1.83㎡)を加えた。混合液を80℃で3時間散拌した後、室温まで冷却し、減圧下濃縮した。残留物を熱エタノールに溶かし、不溶物を違去してろ液を濃縮し、結晶を得た。得られた結晶を水にて再結晶し、次の物性値を有する原質化合物(698㎡)を得た。

非経口投与のためのその他の組成物としては、 ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、それ自 体公知の方法により処方される外用液剤、 軟コウ のような塗布剤、直腸内投与のための坐剤および 膣内投与のためのペッサリー等が含まれる。

[寒施例]

TLC:Rf 0.41(酢酸エチル:酢酸:水=3:1:1);

IR: ν 3100, 1640, 1590, 1490, 1100, 750, 610cm -1

実施例1(a)~1(l)

一般式

$$\begin{array}{c|c}
R^{1a} - X_a & & \\
N - NH_2 & & (\parallel)
\end{array}$$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を原料として、実施例1と同様にして、次表Ⅱに示される本発明化合物を 切た。

实施别 表 另		名称	TLC	[R (ar-1)
1 (a)	NHNH NH2	1-(2-0007=97)	R f 0.82 (酢焼エチル:	ν 3600-2400, 1685,
1 (0,	C# NH -1/2 H ₂ SO ₄	グアニジンスルフェート	舒健:水 -3:1:1)	1625, 1490, 1105
1 (b)	CJ - NHNH NH2	1 - (4 - クロロアニリノ)	R f 0.37 (計級エチル:	ν 3600~2500, 3450, 3140, 2850, 1660,
	-1/2 H ₂ SO ₄	グアニジンスルフェート	計数:水 -30:3:1)	1580, 1485, 1100
1 (c)	F NHNH NH2	1 - (4 - フルオロアニリノ)	R f 0.35 (新雄エチル:	ν 3600~2500, 3480, 3370, 3140, 2850,
	1/2 H ₂ SO ₄	グアニジンスルフェート	舒服:水 -30:3:1)	1665, 1600, 1505, 1200
1 (d)	н² со -{ инйн йн³	1 - (4 -メトキシアニリノ)	R f 0.16 (計数エチル:	ν 3500~2500, 3370. 3100, 1660, 1590,
	11/2 H ₂ SO ₄	グアニジンスルフェート	酢酸:水 -30:3:2)	1505, 1240, 1140~ 1030
		1~(1ーナフチルアミノ)	R f 0.30 (前級エチル:	ν 3500~2600, 3460, 1670, 1610, 1395,
1 (e)	NHNH NH ₂ -1/2 H ₂ SO ₄	グアニジンスルフェート	新疆:水 -30:3:2)	1100, 1450
			R f 0.22	ν 3510, 3400∼2700,
1 (1)	WN NH2	1 - (N. N-ジフェニルアミノ)	(クロロホルム: メタノール	2900, 1690, 1585, 1480, 1265, 750
	NH -1/2 H2 SO4	グアニジンスルフェート	-20:1)	

表 [(つづき)

実施例		名称	TLC	I R
a 9				(ca-1)
1 (0)	H ₃ C H NH ₂ -1/2 H ₂ SO ₄	1- (N-メチル-N-フェニル アミノグアニジンスルフェート	Rf 0.18 (クロロホルム: メタノール -20:1)	ν 3400~3315, 3210, 3500~2500, 1660, 1595, 1460, 1390
1 (h)	H ₃ C - NHNH NH ₂ - 1/2 H ₂ SO ₄	1-(4-メチルアニリノ) グアニウンスルフェート	R f 0:15 (耐酸エチル: 耐酸:水 -30:3:2)	ν 3600~2500, 1640, 1490, 1250, 1110, 815
1 (i)	NHNH NH2 - 2CH3 COOH	1-(2-ニトロアニリノ) ・グアニタンアセテート	R f 0.33 (計量エチル: 計量:水 -30:3:2)	ע 3600~2100, 3340, 1680~1590, 1520, 1400, 1350, 1280, 1140
ı(i)	H ₃ C NHNH NH ₂ NO ₂ NH 1/2 H ₂ SO ₄	1-(3-=トロアニリノ) グアニタンスルフェート	Rf 0.14 (計数エチル: 計数:水 -30:3:2)	ע 3600~2600, 3460, 3410, 3200, 1675, 1635, 1520, 1350, 1110
1 (k)	02 N - NHNH NH2 - 2CH3 COOH	1 - (4 - ニトロアニリノ) グアニジンアセテート	R f 0.21 (酢酸エチル: 酢酸:水 -30:3:2)	ע 3600~2200, 3450, 1680, 1595, 1480, 1410, 1335, 1110
1 (1)	NHNH NH2 H2 SO4	1 - (2 - ピリジルアミノ) グアニジンスルフェート	R f 0.47 (クロロホルム: テトラヒドロフ ラン: 計競エチ ルー30:3:2)	2500~2300. 1680 1600. 1430. 1050. 960

到別例

以下の各成分を常法により混合した後打錠して、 一錠中に50mgの活性成分を有する錠剤100 錠を得た。

- ・1-アニリノグアニジンスルフェート …5 g
- ・繊維素グリコール酸カルシウム(崩壊剤)

··· 0 . 2 g

・ステアリン酸マグネシウム(潤滑剤) … 0.1g

・微結晶セルロース …4.7g

特許出願人 小野菜品工菜株式会社 代 理 人 弁理士 大 家 邦 久

第1頁の続き

⑤Int.Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

A 61 K 31/33 31/44

1/33 A 1/44 A

ADP ABL AGZ

C 07 D 213/76 521/00

8314-4C 7822-4C

@発明者 宮本

積 大阪府三島郡島本町桜井3-1-1 小野薬品工業株式会

社水無瀬研究所內